(19) 日本国特許庁(J P)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-46361

(P2002-46361A)

(43)公開日 平成14年2月12日(2002.2.12)

		## mi#1 F3.		FI				テーマコード(参考)	
(51) Int.Cl."		識別記号		B41	N	1/14			2H025
B41N	1/14			G 0 3		7/00		503	2H096
G03F	7/00	503		300	, 1	7/004		501	2H114
	7/004	501				17004		503Z	
		503						505	
•		505	審査請求	未請求	家額	項の数3	OL	(全 19 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特顏2000-233088(P2000-233088)		(71)出願人 000005201 富士写真フイルム株式会社					
(22)出顧日		平成12年8月1日(2000.8.1)		神奈川県南原 (72)発明者 前本 一夫				足柄市中沼210番地	

弁理士 小栗 昌平 (外4名)

真フイルム株式会社内

(74)代理人 100105647

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 平版印刷用原板

(57)【要約】

【課題】 デジタル信号に基づいた走査露光が可能であり、良好な機上現像性を有し、しかも高感度で高耐刷な平版印刷用原板を提供する。

【解決手段】 親水性支持体上に、エポキシ基を有する 化合物を含有する微粒子及びエポキシ基を有する化合物 を内包するマイクロカプセルから選ばれた少なくとも一 つの成分、親水性樹脂、並びに酸前駆体を含有する画像 形成層を有し、印刷機上で現像可能な平版印刷用原板。 【特許請求の範囲】

٠;٠

【請求項1】 親水性支持体上に、エポキシ基を有する 化合物を含有する微粒子及びエポキシ基を有する化合物 を内包するマイクロカプセルから選ばれた少なくとも一 つの成分、親水性樹脂、並びに酸前駆体を含有する画像 形成層を有し、印刷機上で現像可能な平版印刷用原板。

1

【請求項2】 エポキシ基を有する化合物を含有する微粒子又はエポキシ基を有する化合物を内包するマイクロカプセルが、酸前駆体、赤外線吸収色素、及びエポキシ基と反応する官能基を有する化合物のうち少なくとも 10つを含有することを特徴とする請求項1記載の平版印刷用原板。

【請求項3】 親水性樹脂が、エポキシ基と反応する官 能基を有することを特徴とする請求項1又は請求項2に 記載の平版印刷用原板。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、親水性の支持体上に画像形成層を有するネガ型の平版印刷用原板に関する。より詳しくは、デジタル信号に基づいた赤外線走査 20 露光による画像記録が可能であり、画像記録したものはそのまま印刷機に装着して機上現像による製版が可能な平版印刷用原板に関する。

[0002]

【従来の技術】近年進展が目覚ましいコンピュータ・ツウ・プレートシステム用刷版については、多数の研究がなされている。その中で、一層の工程合理化と廃液処理問題の解決を目指すものとして、露光後、現像処理することなしにそのまま印刷機に装着して印刷できる平版印刷用原板が研究され、種々の方法が提案されている。

【0003】処理工程をなくす方法の一つに、露光済みの印刷用原板を印刷機のシリンダーに装着し、シリンダーを回転しながら湿し水とインキを供給することによって、印刷用原板の非画像部を除去する機上現像と呼ばれる方法がある。すなわち、印刷用原板を露光後、そのまま印刷機に装着し、通常の印刷過程の中で処理が完了する方式である。このような機上現像に適した平版印刷用原板は、湿し水やインキ溶剤に可溶な感光層を有し、しかも、明室に置かれた印刷機上で現像されるのに適した明室取り扱い性を有することが必要とされる。

【0004】例えば、日本特許2938397号公報には、親水性バインダーポリマー中に熱可塑性疎水性重合体の微粒子を分散させた感光層を親水性支持体上に設けた平版印刷用原板が開示されている。この公報には、該平版印刷用原板において、赤外線レーザー露光して熱可塑性疎水性重合体の微粒子を熱により合体させて画像形成した後、印刷機シリンダー上に版を取付け、湿し水および/またはインキにより機上現像できることが記載されている。感光域が赤外線であることにより、明室取り扱い適性もある。

【0005】また、特開平9-127683号公報およびWO99-10186号公報にも熱可塑性微粒子を熱による合体後、機上現像により印刷版を作製することが記載されている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記のような熱による微粒子の融合などで画像を作る方法は、感度が低く、又、高耐刷が得にくい問題があった。本発明の目的は、この問題を解決することである。すなわち、良好な機上現像性を有し、しかも高感度で高耐刷な平版印刷用原板を提供することである。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明の目的は、下記構成の手段で達成される。

1. 親水性支持体上に、エポキシ基を有する化合物を含有する微粒子及びエポキシ基を有する化合物を内包するマイクロカプセルから選ばれた少なくとも一つの成分、親水性樹脂、並びに酸前駆体を含有する画像形成層を有し、印刷機上で現像可能な平版印刷用原板。

【0008】2. エポキシ基を有する化合物を含有する 微粒子又はエポキシ基を有する化合物を内包するマイク ロカプセルが、酸前駆体、赤外線吸収色素、及びエポキ シ基と反応する官能基を有する化合物のうち少なくとも 一つを含有することを特徴とする前記1記載の平版印刷 用原板。

【0009】3.一親水性樹脂が、エポキシ基と反応する 官能基を有することを特徴とする前記1又は前記2に記 載の平版印刷用原板。

【0010】ここで特開平7-1850号公報には、熱 30 により画像部に転換するマイクロカプセル化された親油 性成分、親水性バインダーポリマー及び光反応開始剤を 含有する親水層と支持体とから構成される平版印刷用原 板が記載されている。しかし、この従来公知の平版印刷 用原板は、親水性バインダーポリマーが平版印刷用原板 の製造工程で光重合等によって3次元架橋し不溶化され た親水層有し、該架橋親水層の未露光部自体を非画像部 とする印刷用原板であり、又、ここに記載の光反応開始 剤は、熱印字後、版全面に露光して親油性成分を反応さ せて画像部の耐久性を強化するために使われるものであ 40 って、本発明の如き露光後、機上現像で親水層未露光部 を除去し、支持体の親水性表面を露出させて非画像部と する平版印刷用原板であって、しかも全面光照射を要し ない平版印刷用原板に対して何ら開示も示唆もしていな い。

[0011]

【発明の実施の形態】以下本発明について詳細に説明する。

[画像形成層] 本発明のエポキシ基を有する化合物としては、エポキシ基を2つ以上含有する化合物が好ましい。エポキシ基が2つ以上あると有効に架橋することが

心化合物 ビとエピ ジルエ アクリ 重合体等

プロピレ ピレング コールジ トリグリ リシジル 、レソル ルAのジ ン重付加 もしくは フェノー ロヒドリ 制物、ノボ に、メタク メタクリ 5挙げられ

引えば、油) 1 (分子 エピコー 量600~ (分子量約 - **|** 1 0 0 0)、エピ シ当量40 量400 当量120 CN - 19-195X

するマイク エポキシ基 こ、エポキシ 上混合して非 『入った水溶 ||を飛ばしな っれるが、こ 赤外線吸収 **E基を有する**

化合物と微粒子内に共存させた微粒子も好適である。こ のような微粒子は、上記溶媒蒸発法でエポキシ基を有す る化合物を非水溶性の有機溶剤に溶解する場合、赤外線 吸収色素、酸前駆体、有機溶剤可溶性ポリマー等を一緒 に溶解して溶媒蒸発法を行うことにより得られる。

【0016】エポキシ基を有する化合物をマイクロカプ セル化する方法としては、公知の方法が適用できる。例 えばマイクロカプセルの製造方法としては、米国特許2 800457号、同2800458号にみられるコアセ ングリコ 10 ルベーションを利用した方法、英国特許990443 号、米国特許3287154号、特公昭38-1957 4号、同42-446号、同42-711号にみられる 界面重合法による方法、米国特許3418250号、同 3660304号にみられるポリマーの析出による方 法、米国特許3796669号に見られるインシアネー トポリオール壁材料を用いる方法、米国特許39145 11号に見られるイソシアネート壁材料を用いる方法、 米国特許4001140号、同4087376号、同4 089802号にみられる尿素一ホルムアルデヒド系あ ⁴グリシジ 20 るいは尿素ホルムアルデヒドーレゾルシノール系壁形成 材料を用いる方法、米国特許4025445号にみられ るメラミンーホルムアルデヒド樹脂、ヒドロキシセルロ ース等の壁材を用いる方法、特公昭36-9163号、 同51-9079号にみられるモノマー重合によるin situ法、英国特許930422号米国特許3111 407号にみられるスプレードライング法、英国特許9 52807号、同967074号にみられる電解分散冷 却法などがあるが、これらに限定されるものではない。

エポキシ 30 セル壁は、3次元架橋を有し、溶剤によって膨潤する性 質を有するものである。このような観点から、マイクロ - カプセルの壁材は、ポリウレア、ポリウレタン、ポリエ ステル、ポリカーボネート、ポリアミド、およびこれら の混合物が好ましく、特に、ポリウレアおよびポリウレ タンが好ましい。

【0017】本発明に用いられる好ましいマイクロカプ

【0018】本発明のマイクロカプセルは、その合成時 に、内包物が溶解し、かつ壁材が膨潤する溶剤を分散媒 中に添加することができる。この溶剤によって、内包さ れた化合物のマイクロカプセル外への拡散が促進され 有する化合 40 る。このような溶剤としては、マイクロカプセル分散 媒、マイクロカプセル壁の材質、壁厚および内包物に依 存するが、多くの市販されている溶剤から容易に選択す ることができる。例えば架橋ポリウレア、ポリウレタン 壁からなる水分散性マイクロカプセルの場合、アルコー ル類、エーテル類、アセタール類、エステル類、ケトン 類、多価アルコール類、アミド類、アミン類、脂肪酸類 等が好ましい。

【0019】具体的化合物としては、メタノール、エタ ノール、第3ブタノール、nープロパノール、テトラヒ v基を有する 50 ドロフラン、乳酸メチル、乳酸エチル、メチルエチルケ トン、プロピレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールジエチルエーテル、エチレングリコールジエチルエーテル、アーブチルラクトン、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミドなどがあるが、これらに限られない。またこれらの溶剤を2種以上用いても良い。マイクロカプセル分散液には溶解しないが、前記溶剤を混合すれば溶解する溶剤も用いることができる。添加量は、素材の組み合わせにより決まるものであるが、適性値より少ない場合は、画像形成が不十分となり、多い場合は分散液の安定性が劣化する。通常、塗布液の5~95重量%が有効であり好ましい範囲は、10~90重量%、より好ましい範囲は15~85重量%である。

【0020】上記のエポキシ基を有する化合物を含有する微粒子及びマイクロカプセルの平均粒径は、0.01 $\sim 3.0 \mu m$ が好ましいが、その中でも $0.05 \sim 2.0 \mu m$ がさらに好ましく、 $0.08 \sim 1.0 \mu m$ が特に好ましい。この範囲内で良好な解像度および経時安定性が得られる。これらの微粒子又はマイクロカプセルの添加量は、画像形成層固形分の $50 \equiv 1 \mod 10 \mod 10$ $\sim 100 \mod 10$ ~ 100 ~ 100

【0021】本発明のエポキシ基を有する化合物を含有する微粒子は、エポキシ基と反応する官能基を有する化合物を含有することができる。好適な官能基としては、カルボキシル基及び芳香族性ヒドロキシル基を挙げることができる。本発明の上記官能基を有する化合物としては、これらの官能基を2個以上有する化合物が好ましく、低分子化合物及び高分子化合物がある。このような30化合物の具体例として、低分子化合物では、ビスフェノールA、4,4~一ジヒドロキシビフェニル、1,1,1~トリス(ヒドロキシフェニル)エタンなどが挙げられる。

【0022】又、エポキシ基と反応する高分子化合物と しては、カルボキシル基を有するモノマー、例えばアク リル酸、メタクリル酸、マレイン酸、イタコン酸、クロ トン酸、イソクロトン酸、pービニル安息香酸、pービ ニル桂皮酸、マレイン酸モノメチルエーテル等、又はヒ ドロキシル基を有するモノマー、例えばpーヒドロキシ 40 スチレン、ハロゲン化ヒドロキシスチレン、N-(4-ヒドロキシフェニル) アクリルアミド、N- (4-ヒド ロキシフェニル) メタクリルアミド、 (4ーヒドロキシ フェニル)アクリレート、(4-ヒドロキシフェニル) メタクリレート等の重合体又は共重合体が挙げられる。 又、エポキシ基と反応する高分子化合物としては、上記 モノマーと共重合可能な他のモノマーとの共重合体も用 いることができる。かかる共重合可能なモノマーとして は、例えばアクリロニトリル、アクリルアミド、メタク リルアミド、メチルアクリレート、エチルアクリレー 50 を挙げることもできる。

ト、プロピルアクリレート、ブチルアクリレート、ベンジルアクリレート、メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、ブラルメタクリレート、ブチルメタクリレート、ベンジルメタクリレート、ビニルベンゾエート、塩化ビニル、ビニリデンクロライド、スチレン、酢酸ビニル、ブタジエン、クロロプレン、イソプレン等を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

【0023】又、別のエポキシ基と反応する高分子化合 10 物としては、カルボキシル基を有するジヒドロキシ化合 物とジカルボン酸化合物との共縮合等により得られるカ ルボキシル基及びヒドロキシル基を有する線状高分子を 挙げることができる。例えば3,5ージヒドロキシ安息 香酸、2,2-ビス(ヒドロキシメチル)プロピオン 酸、2,2-ビス(2-ヒドロキシエチル)プロピオン 酸、2,2ービス(3ーヒドロキシプロピル)プロピオ ン酸、ビス (ヒドロキシメチル) 酢酸、ビス (4ーヒド ロキシフェニル) 酢酸、4,4-ビス(4-ヒドロキシ フェニル)ペンタン酸、酒石酸等のカルボキシル基を有 20 するジヒドロキシ化合物と、2, 4ートリレンジイソシ アナート、2、4-トリレンジイソシアナートの2量 体、4,4′-ジフェニルメタンジイソシアナート、 1,5-ナフチレンジイソシアナート、ヘキサメチレン ジイソシアナート、トリメチルヘキサメチレンジイソシ アナート、4、4′ーメチレンビス(シクロヘキシルイ ソシアナート) 等のジイソシアナート化合物を等当量で 反応させることにより、カルボキシル基を含有する線状 ポリウレタン樹脂が挙げられる。又更にカルボキシル基 を有せず、イソシアナートと反応しない他の置換基を有 しても良いジオール化合物、例えば、エチレングリコー ル、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、 ネオペンチルグリコール、1,3-ブチレングリコー ル、ビスフェノールA、水添ビスフェノールA、水添ビ スフェノールF、ビスフェノールAのエチレンオキサイ ド付加体等を併用したものでも良い。

【0024】又、別のエポキシ基と反応する高分子化合物としては、上記カルボキシル基を有するジオール、必要に応じて、上記他のジオールと、2官能のカルボン酸、例えばフタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、フマル酸、イタコン酸、アジピン酸等とを共縮合することにより得られるカルボキシル基を有するポリエステルを挙げることができる。更に、別のエポキシ基と反応する高分子化合物として、例えばフェノールホルムアルデヒド樹脂、mークレゾールホルムアルデヒド樹脂、ロークレゾールホルムアルデヒド樹脂、ロークレゾールホルムアルデヒド樹脂、フェノールクレゾールホルムアルデヒド樹脂、フェノールクレゾールホルムアルデヒド樹脂、フェノールクレゾールホルムアルデヒド樹脂、フェノールが増脂等のフェノール樹脂類、フェノール変性キシレン樹脂等のフェノール樹脂類を挙げることもできる

【0025】本発明のエポキシ基を有する化合物を内包 するマイクロカプセルは、エポキシ基と反応する官能基 を有する化合物を内包することができる。マイクロカプ セルの場合に好適な該官能基は芳香族性ヒドロキシル基 であり、前記エポキシ基を有する化合物を含有する微粒 子の場合に例示した芳香族性ヒドロキシル基を有する化 合物を好適に使用できる。

【0026】エポキシ基と反応する化合物の添加量は、 好ましくは微粒子又はマイクロカプセル固形分の1~9 5 重量%、より好ましくは20~90重量%、最も好ま 10 しくは30~80重量%である。

【0027】本発明の画像形成層は、機上現像性や画像 形成層自体の皮膜強度向上のため親水性樹脂を含有す る。親水性樹脂としては、ヒドロキシル基、カルボキシ ル基、スルホン基、アミド基などの親水基を有する皮膜 性のあるものなら何でも良いが、エポキシ基と反応する 官能基、特にカルボキシル基を有する親水性樹脂が好ま しい。親水性樹脂がエポキシ基と反応し架橋することに よって画像強度が高まり、高耐刷化される。

【0028】親水性樹脂の具体例として、アラビアゴ ム、カゼイン、ゼラチン、澱粉誘導体、ソヤガム、ヒド ロキシプロピルセルロース、メチルセルロース、カルボ キシメチルセルロースおよびそのナトリウム塩、セルロ ースアセテート、アルギン酸ナトリウム、酢酸ビニルー マレイン酸コポリマー類、スチレンーマレイン酸コポリ マー類、ポリアクリル酸類およびそれらの塩、ボリメタ クリル酸類およびそれらの塩、ヒドロキシエチルメタク リレートのホモポリマーおよびコポリマー、ヒドロキシ エチルアクリレートのホモポリマーおよびコポリマー、 ヒドロキシプロピルメタクリレートのホモポリマーおよ 30 に記載のアンモニウム塩、D. C. Necker et びコポリマー、ヒドロキシプロピルアクリレートのホモ ポリマーおよびコポリマー、ヒドロキシブチルメタクリ レートのホモポリマーおよびコポリマー、ヒドロキシブ チルアクリレートのホモポリマーおよびコポリマー、ポ リエチレングリコール類、ヒドロキシプロピレンポリマ 一類、ポリビニルアルコール類、ならびに加水分解度が 少なくとも60重量%、好ましくは少なくとも80重量 %の加水分解ポリビニルアセテート、ポリビニルホルマ ール、ポリビニルピロリドン、アクリルアミドのホモポ マーおよびコポリマー、N-メチロールアクリルアミド のホモポリマーおよびコポリマー、2-アクリルアミド -2-メチル-1-プロパンスルホン酸のホモポリマー およびコポリマー、2-メタクロイルオキシエチルホス ホン酸のホモポリマーおよびコポリマー等を挙げること ができる。

【0029】又、上記親水性樹脂は印刷機上で未露光部 が現像できる程度に架橋して用いてもよい。架橋剤とし ては、グリオキザール、メラミンホルムアルデヒド樹 脂、尿素ホルムアルデヒド樹脂などのアルデヒド類、N 50 4, 279 (1985)、J. V. Crivello

ーメチロール尿素やNーメチロールメラミン、メチロー ル化ポリアミド樹脂などのメチロール化合物、ジビニル スルホンやビス (β-ヒドロキシエチルスルホン酸) な どの活性ビニル化合物、エピクロロヒドリンやポリエチ レングリkールジグリシジルエーテル、ポリアミド、ポ リアミン、エピクロロヒドリン付加物、ポリアミドエピ クロロヒドリン樹脂などのエポキシ化合物、モノクロル 酢酸エステルやチオグリコール酸エステルなどのエステ ル化合物、ポリアクリル酸やメチルビニルエーテル/マ レイン酸共重合物などのポリカルボン酸類、ホウ酸、チ タニルスルフェート、Cu、Al、Sn、V、Cr塩な どの無機系架橋剤、変性ポリアミドポリイミド樹脂など が挙げられる。その他、塩化アンモニウム、シランカプ リング剤、チタネートカップリング剤等の架橋触媒を併 用できる。

【0030】本発明の画像形成層は酸前駆体を含有す る。酸前駆体は、露光時に酸を発生してエポキシ基を有 する化合物の反応を開始もしくは促進する。酸前駆体 は、画像形成層の親水性樹脂中に含有させることもでき 20 るが、エポキシ基を有する化合物を含有する微粒子中も しくはエポキシ基を有する化合物を内包するマイクロカ プセル中に含有させた方が高感度、高耐刷が得やすい。 【0031】本発明で使用できる酸前駆体としては、例 えば、S. I. Schlesinger, Photog r. Sci. Eng., 18, 387 (1974), T. S. Bal et al, Polymer, 21, 4 23 (1980) に記載のジアゾニウム塩、米国特許第 4,069,055号、同4,069,056号、同R e 27、992号、特開平4-365049号の明細書 al, Macromolecules, 17, 2468 (1984), C. S. Wen et al, Teh, P roc. Conf. Rad, Curing ASIA, p478 Tokyo, Oct (1988)、米国特許 第4,069,055号、同4,069,056号に記 載のホスホニウム塩、J. V. Crivello et al, Macromorecules, 10 (6), 1 307 (1977) , Chem. & Eng. New s, Nov. 28, p31 (1988)、欧州特許第1 リマーおよびコポリマー、メタクリルアミドのホモポリ 40 04,143号、米国特許第339,049号、同第4 10、201号、特開平2-150848号、特開平2 -296514号に記載のヨードニウム塩、J. V. C rivello et al, Polymer J. 1 7, 73 (1985), J. V. Crivello e t al. J. Org. Chem., 43, 3055 (1978), W. R. Watt et al, J. Po lymer Sci., Polymer Chem. E d., 22, 1789 (1984), J. V. Criv ello et al, PolymerBull., 1

etal, Macromorecules, 14 (5), 1141 (1981), J. V. Crive 1. lo et al, J. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 17, 2877(1979)、欧州特許第370,693号、同3,9 02, 114号、同233, 567号、同297, 44 3号、同297, 442号、米国特許第4、933, 3 77号、同161,811号、同410,201号、同 339,049号、同4,760,013号、同4,7 2, 904, 626号、同3, 604, 580号、同 3,604,581号に記載のスルホニウム塩、 [0032] J. V. Crivello et al, M

acromorecules, 10 (6), 1307

(1977), J. V. Crivel lo et a l, J. Polymer Sci., Polymer C hem. Ed., 17, 1047 (1979) に記載の セレノニウム塩、C. S. Wen et al, Teh, Proc. Conf. Rad. Curing ASI A, p478 Tokyo, Oct (1988) に記載 のアルソニウム塩等のオニウム塩等を挙げることががで きる。上記酸前駆体の中でも、オニウムの対アニオンが BFa、PFa、AsFa、SbFa~等であるオニウム 34,444号、同2.833,827号、独国特許第 10 塩がより好ましい。具体例として下記の化合物を挙げる ことができる。しかし、これらに限定されない。 [0033]

【化1】

$$\begin{array}{c} \text{(A-8)} \\ \text{H}_{3}\text{C} \xrightarrow{\text{CH}_{3}} \\ \text{CH}_{3} \end{array} \quad \text{SbF}_{6} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \text{(A-9)} \\ \text{H}_{3}\text{C} \xrightarrow{\text{CH}_{3}} & \text{PF}_{6} \end{array}$$

(A-10)
$$C_{2}H_{5} \xrightarrow{CH_{3}} + C_{2}H_{5} PF_{6}$$

$$CH_{3} CH_{3}$$

[0034]

【0035】これらの酸前駆体の添加量は、画像形成層 40 全固形分の0.01~20重量%が好ましく、より好ま しくは0.1~10重量%である。

【0036】本発明の画像形成層は、赤外線吸収効率を 上げ高感度化するために、赤外線吸収色素を含有させる ことができる。赤外線吸収色素は画像形成層の親水性樹 脂中に含有させることもできるが、微粒子中もしくはマ イクロカプセル中に含有させた方が高感度、高耐刷が得 やすい。

【0037】かかる赤外線吸収色素としては、700~ 1200nmの少なくとも一部に吸収帯を有する光吸収 50 して用いることができる。表面処理の方法には、親水性

物質であればよく、種々の顔料、染料および金属微粒子 を用いることができる。

【0038】顔料としては、市販の顔料およびカラーイ ンデックス (C. I.) 便覧、「最新顔料便覧」(日本 顔料技術協会編、1977年刊)、「最新顔料応用技 術」(CMC出版、1986年刊)、「印刷インキ技 術」(CMC出版、1984年刊)に記載されている赤 外吸収性の顔料が利用できる。

【0039】これら顔料は、添加される層に対する分散 性を向上させるため、必要に応じて公知の表面処理を施

樹脂や親油性樹脂を表面コートする方法、界面活性剤を 付着させる方法、反応性物質(例えば、シリカゾル、ア ルミナゾル、シランカップリング剤やエポキシ化合物、 イソシアナート化合物等)を顔料表面に結合させる方法 等が考えられる。親水性の層に添加する顔料は、水溶性 の樹脂と分散しやすく、かつ親水性を損わないように、 親水性樹脂やシリカゾルで表面がコートされたものが望 ましい。顔料の粒径は0.01μm~1μmの範囲にあ ることが好ましく、 $0.01\mu m \sim 0.5\mu m$ の範囲に あることが更に好ましい。顔料を分散する方法として は、インク製造やトナー製造等に用いられる公知の分散 技術が使用できる。特に好ましい顔料としては、カーボ ンブラックを挙げることができる。

【0040】染料としては、市販の染料および文献(例 えば「染料便覧」有機合成化学協会編集、昭和45年 刊、「化学工業」1986年5月号P. 45~51の 「近赤外吸収色素」、「90年代機能性色素の開発と市 場動向」第2章2. 3項(1990)シーエムシー)あ るいは特許に記載されている公知の染料が利用できる。 アゾ染料、アントラキノン染料、フタロシアニン染料、 カルボニウム染料、キノンイミン染料、ポリメチン染 料、シアニン染料などの赤外線吸収色素が好ましい。

【0041】さらに、例えば、特開昭58-12524 6号、特開昭59-84356号、特開昭60-787 87号等に記載されているシアニン染料、特開昭58-173696号、特開昭58-181690号、特開昭 58-194595号等に記載されているメチン染料、 特開昭58-112793号、特開昭58-22479 3号、特開昭59-48187号、特開昭59-739 30

96号、特開昭60-52940号、特開昭60-63 744号等に記載されているナフトキノン染料、 特開 昭58-112792号等に記載されているスクワリリ ウム染料、英国特許434、875号記載のシアニン染 料や米国特許第4, 756, 993号記載の染料、米国 特許第4、973、572号記載のシアニン染料、特開 平10-268512号記載の染料、特開平11-23 5883号記載のフタロシアニン化合物を挙げることが できる。

【0042】また、染料として米国特許第5,156, 10 938号記載の近赤外吸収増感剤も好適に用いられ、ま た、米国特許第3,881,924号記載の置換された アリールベンゾ (チオ) ピリリウム塩、特開昭57-1 42645号記載のトリメチンチアピリリウム塩、特開 昭58-181051号、同58-220143号、同 59-41363号、同59-84248号、同59-84249号、同59-146063号、同59-14 6061号に記載されているピリリウム系化合物、特開 昭59-216146号記載のシアニン染料、米国特許 具体的には、アゾ染料、金属錯塩アゾ染料、ピラゾロン 20 第4,283,475号に記載のペンタメチンチオピリ リウム塩等や特公平5-13514号、同5-1970 2号公報に開示されているピリリウム化合物、エポリン 社製エポライトIII-178、エポライトIII-130、 エポライトIII-125等も好ましく用いられる。これ らの中で、画像形成層の親水性樹脂中などの親水性マト リックス中に添加するのに好ましい色素は水溶性色素 で、以下に具体例を示す。

[0043]

【化3】

()
$$CH_3$$
 CH_3 $CH_$

(IR-3)
$$CH_3$$
 H_3C CH_3 H_3C CH_3 CH_3

(IR-4)
$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CO_3 CO_3

(IR-5)
$$CH_3$$
 CH_3 CH_3

(IR-6)
$$KO_3S$$
 CH_3 CH_3

【化4】

[0044]

$$(IR-9)$$

$$CH_3$$

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2)_4 \text{SO}_3 \end{array} \begin{array}{c} \text{CI} \\ \text{H}_3 \text{C} \\ \text{CH}_2)_4 \text{SO}_3 \\ \text{CH}_2)_4 \text{SO}_3 \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2)_4 \text{SO}_3 \\ \text{HN}(\text{C}_2 \text{H}_5)_3 \end{array}$$

【0045】本発明の画像形成層の微粒子やマイクロカ プセル中など疎水性化合物中に添加する赤外線吸収色素 としては、前記の赤外線吸収色素であっても良いが、親 40 油性の色素がより好ましい。具体例として、以下の色素

を挙げることができる。 [0046] 【化5】

【0047】 【化6】 (IR-26) $M=VO, R=i-C_5H_{11}$

$$(IR-27) \\ (C_2H_5)_2N \\ \bigcirc \\ BF_4 \\ N(C_2H_5)_2$$

【0048】上記の有機系の赤外線吸収色素は、画像形 成層中に30重量%まで添加することができる。好まし くは5~25重量%であり、特に好ましくは6~20重 量%である。この範囲内で、良好な感度が得られる。

【0049】本発明の画像形成層などには、赤外線吸収 色素として金属微粒子を用いることもできる。金属微粒 ある。好ましい金属微粒子として、Si、Al、Ti、 V, Cr, Mn, Fe, Co, Ni, Cu, Zn, Y, Zr, Mo, Ag, Au, Pt, Pd, Rh, In, S n、W、Te、Pb、Ge、Re、Sbの単体又は合金 あるいはそれらの酸化物、硫化物の微粒子が挙げられ る。これらの金属微粒子を構成する金属の中でも好まし い金属は、光照射によって熱融着し易い融点がおよそ1 000℃以下で赤外、可視又は紫外線領域に吸収をもつ 金属、たとえばRe、Sb、Te、Au、Ag、Cu、 Ge、Pb及びSnである。また、とくに好ましいの は、融点も比較的低く、熱線に対する吸光度も比較的高 い金属の微粒子、たとえばAg、Au、Cu、Sb、G e及びPbで、とくに好ましい元素はAg、Au及びC uが挙げられる。

【0050】また、例えばRe、Sb、Te、Au、A g、Cu、Ge、Pb、Snなどの低融点金属の微粒子 とTi、Cr、Fe、Co、Ni、W、Geなどの自己 発熱性金属の微粒子を混合使用するなど、2種以上の光 熱変換物質で構成されていてもよい。また、Ag.P t、Pdなど微小片としたときに光吸収がとくに大きい 50 【0056】本発明の画像形成層は、必要な上記各成分

金属種の微小片と他の金属微小片を組み合わせて用いる ことは好ましい。

【0051】以上に述べた金属単体及び合金の微粒子 は、表面を親水性化処理することによって、本発明の効 果がより発揮される。表面親水性化の手段は、親水性で かつ粒子への吸着性を有する化合物、例えば界面活性剤 で表面処理したり、粒子の構成物質と反応する親水性基 を持つ物質で表面処理したり、保護コロイド性の親水性 高分子皮膜を設けるなどの方法を用いることができる。 10 特に好ましいのは、表面シリケート処理であり、例えば 鉄微粒子の場合は、70℃のケイ酸デトリウム(3%) 水溶液に30秒浸漬する方法によって表面を十分に親水 性化することができる。他の金属微粒子も同様の方法で 表面シリケート処理を行うことができる。

【0052】これらの粒子の粒径は、好ましくは10μ m以下、より好ましくは0.003~5μm、特に好ま しくは0.01~3μmである。この範囲内で、良好な 感度と解像力が得られる。

【0053】本発明において、これらの金属微粒子を赤 20 外線吸収色素として用いる場合、その添加量は、好まし くは画像形成層固形分の10重量%以上であり、より好 ましくは20重量%以上、特に好ましくは30重量%以 上で用いられる。この範囲内で高い感度が得られる。

【0054】また、本発明の画像形成層には、画像形成 後、画像部と非画像部の区別をつきやすくするため、可 視光域に大きな吸収を持つ染料を画像の着色剤として使 用することができる。具体的には、オイルイエロー#1 01、オイルイエロー#103、オイルピンク#31 2、オイルグリーンBG、オイルブルーBOS、オイル 子の多くは、光熱変換性であって、かつ自己発熱性でも 30 ブルー#603、オイルブラックBY、オイルブラック BS、オイルブラックT-505(以上オリエント化学 工業 (株) 製)、ビクトリアピュアブルー、クリスタル バイオレット (CI42555)、メチルバイオレット (CI42535)、エチルバイオレット、ローダミン B (CI145170B)、マラカイトグリーン (CI 42000)、メチレンブルー (CI52015) 等、 及び特開昭62-293247号に記載されている染料 を挙げることができる。また、フタロシアニン系顔料、 アゾ系顔料、酸化チタン等の顔料も好適に用いることが 40 できる。添加量は、画像形成層塗布液全固形分に対し 0.01~10重量%が好ましい。

> 【0055】さらに、本発明の画像形成層には、必要に 応じ、塗膜の柔軟性等を付与するために可塑剤を加える ことができる。例えば、ポリエチレングリコール、クエ ン酸トリブチル、フタル酸ジエチル、フタル酸ジブチ ル、フタル酸ジヘキシル、フタル酸ジオクチル、リン酸 トリクレジル、リン酸トリブチル、リン酸トリオクチ ル、オレイン酸テトラビドロフルフリル等が用いられ

を溶剤に溶解又は分散して塗布液を調製し、塗布され る。ここで使用する溶剤としては、エチレンジクロライ ド、シクロヘキサノン、メチルエチルケトン、メタノー ル、エタノール、プロパノール、エチレングリコールモ ノメチルエーテル、1ーメトキシー2ープロパノール、 2-メトキシエチルアセテート、1-メトキシー2-プ ロピルアセテート、ジメトキシエタン、乳酸メチル、乳 酸エチル、N,Nージメチルアセトアミド、N,Nージ メチルホルムアミド、テトラメチルウレア、Nーメチル ブチルラクトン、トルエン、水等を挙げることができる が、これに限定されるものではない。これらの溶剤は、 単独又は混合して使用される。塗布液の固形分濃度は、 好ましくは1~50重量%である。

【0057】また塗布、乾燥後に得られる支持体上の画 像形成層塗布量(固形分)は、用途によって異なるが、 一般的に $0.5\sim5.0$ g/ m^2 が好ましい。塗布する 方法としては、種々の方法を用いることができる。例え ば、バーコーター塗布、回転塗布、スプレー塗布、カー 塗布、ロール塗布等を挙げられる。

【0058】本発明にかかわる画像形成層塗布液には、 途布性を良化するための界面活性剤、例えば、特開昭6 2-170950号に記載されているようなフッ素系界 面活性剤を添加することができる。好ましい添加量は、 画像形成層全固形分の0.01~1重量%、さらに好ま しくは0.05~0.5重量%である。

【0059】〔オーバーコート層〕本発明の平版印刷用 原板は、親油性物質による画像形成層表面の汚染防止の ため、画像形成層上に、水溶性オーバーコート層を設け 30 ネート若しくは蒸着された紙又はプラスチックフィルム ることができる。本発明に使用される水溶性オーバーコ ート層は印刷時容易に除去できるものであり、水溶性の 有機高分子化合物から選ばれた樹脂を含有する。ここで 用いる水溶性の有機高分子化合物としては、塗布乾燥に よってできた被膜がフィルム形成能を有するもので、具 体的には、ポリ酢酸ビニル(但し加水分解率65%以上 のもの)、ポリアクリル酸、そのアルカリ金属塩もしく はアミン塩、ポリアクリル酸共重合体、そのアルカリ金 属塩もしくはアミン塩、ポリメタクリル酸、そのアルカ リ金属塩もしくはアミン塩、ポリメタクリル酸共重合 体、そのアルカリ金属塩もしくはアミン塩、ポリアクリ ルアミド、その共重合体、ポリヒドロキシエチルアクリ レート、ポリビニルピロリドン、その共重合体、ポリビ ニルメチルエーテル、ビニルメチルエーテル/無水マレ イン酸共重合体、ポリー2ーアクリルアミドー2ーメチ ルー1ープロパンスルホン酸、そのアルカリ金属塩もし くはアミン塩、ポリー2ーアクリルアミドー2ーメチル -1ープロパンスルホン酸共重合体、そのアルカリ金属 塩もしくはアミン塩、アラビアガム、繊維素誘導体(例 えば、カルボキシメチルセルローズ、カルボキシエチル 50 0.4 mm、特に好ましくは0.15 mm~0.3 mm

セルローズ、メチルセルローズ等)、その変性体、ホ ワイトデキストリン、プルラン、酵素分解エーテル化デ キストリン等を挙げることができる。また、目的に応じ て、これらの樹脂を二種以上混合して用いることもでき る。また、水溶性オーバーコート層に用いるポリマーと して、前記の極性変換ポリマーは、画像部の湿し水に対 する耐性を高め、耐刷力を向上させる点で、特に好まし

【0060】また、オーバーコート層には、前記の水溶 ピロリドン、ジメチルスルホキシド、スルホラン、γ- 10 性赤外線吸収色素を添加しても良い。さらに、オーバー コート層には塗布の均一性を確保する目的で、水溶液塗 布の場合には、ポリオキシエチレンノニルフェニルエー テル、ポリオキシエチレンドデシルエーテルなどの非イ オン系界面活性剤を添加することができる。オーバーコ ート層の乾燥塗布量は、 $0.1\sim2.0g/m^2$ が好ま しい。この範囲内で、機上現像性を損なわず、指紋付着 汚れなどの親油性物質による画像形成層表面の良好な汚 染防止ができる。

【0061】〔支持体〕本発明の平版印刷用原板におい テン塗布、ディップ塗布、エアーナイフ塗布、ブレード 20 て前記画像形成層を塗布可能な支持体としては、寸度的 に安定な板状物であり、例えば、紙、プラスチック(例 えば、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン 等) がラミネートされた紙、金属板 (例えば、アルミニ ウム、亜鉛、銅等)、プラスチックフィルム(例えば、 二酢酸セルロース、三酢酸セルロース、プロピオン酸セ ルロース、酪酸セルロース、酢酸酪酸セルロース、硝酸 セルロース、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレ ン、ポリスチレン、ポリプロピレン、ポリカーボネー ト、ポリビニルアセタール等)、上記の如き金属がラミ 等が挙げられる。好ましい支持体としては、ポリエステ ルフィルム又はアルミニウム板が挙げられる。

> 【0062】該アルミニウム板は、純アルミニウム板お よびアルミニウムを主成分とし、微量の異元素を含む合 金板であり、さらにはアルミニウムまたはアルミニウム 合金の薄膜にプラスチックがラミネートされているもの である。アルミニウム合金に含まれる異元素には、ケイ 素、鉄、マンガン、銅、マグネシウム、クロム、亜鉛、 ビスマス、ニッケル、チタンなどがある。合金中の異元 40 素の含有量は高々10重量%以下である。(以下では、 アルミニウム及びアルミニウム合金を総称してアルミニ ウム、それらからのシートをアルミニウム板と称す る。) また、DC鋳造法を用いたアルミニウム鋳塊から のアルミニウム板でも、連続鋳造法による鋳塊からのア ルミニウム板であっても良い。しかし、本発明に適用さ れるアルミニウム板は、従来より公知公用の素材のアル ミニウム板をも適宜に利用することができる。

【0063】本発明で用いられる上記の基板の厚みは 0.05mm~0.6mm、好ましくは0.1mm~

である。

【0064】アルミニウム板を使用するに先立ち、表面 の粗面化、陽極酸化などの表面処理をすることが好まし い。表面処理により、親水性の向上および画像形成層と の接着性の確保が容易になる。

【0065】アルミニウム板表面の粗面化処理は、種々 の方法により行われるが、例えば、機械的に粗面化する 方法、電気化学的に表面を溶解粗面化する方法および化 学的に表面を選択溶解させる方法により行われる。機械 的方法としては、ボール研磨法、ブラシ研磨法、ブラス 10 ロイドを含有する塗布液を塗布してなる親水層が好まし ト研磨法、バフ研磨法などの公知の方法を用いることが できる。化学的方法としては、特開昭54-31187 号公報に記載されているような鉱酸のアルミニウム塩の 飽和水溶液に浸漬する方法が適している。また、電気化 学的な粗面化法としては塩酸または硝酸などの酸を含む 電解液中で交流または直流により行う方法がある。ま た、特開昭54-63902号に開示されているように 混合酸を用いた電解粗面化方法も利用することができ

【0066】上記の如き方法による粗面化は、アルミニ 20 ウム板の表面の中心線平均粗さ(R a)が 0. 2~1. 0μmとなるような範囲で施されることが好ましい。粗 面化されたアルミニウム板は必要に応じて水酸化カリウ ムや水酸化ナトリウムなどの水溶液を用いてアルカリエ ッチング処理がされ、さらに中和処理された後、所望に より耐摩耗性を高めるために陽極酸化処理が施される。 アルミニウム板の陽極酸化処理に用いられる電解質とし ては、多孔質酸化皮膜を形成する種々の電解質の使用が 可能で、一般的には硫酸、塩酸、蓚酸、クロム酸あるい はそれらの混酸が用いられる。それらの電解質の濃度は 30 電解質の種類によって適宜決められる。陽極酸化の処理 条件は、用いる電解質により種々変わるので一概に特定 し得ないが、一般的には電解質の濃度が1~80重量% 溶液、液温は5~70℃、電流密度5~60A/dm²、 電圧1~100V、電解時間10秒~5分の範囲であれ ば適当である。形成される酸化皮膜量は、 $1.0 \sim 5.$ $0 g/m^2$ 、特に1. $5 \sim 4$. $0 g/m^2$ であることが好 ましい。

【0067】本発明で用いられる支持体としては、上記 のような表面処理をされ陽極酸化皮膜を有する基板その 40 ままでも良いが、上層との接着性、親水性、汚れ難さ、 断熱性などの一層の改良のため、必要に応じて、特願2 000-65219号や特願2000-143387号 に記載されている陽極酸化皮膜のマイクロポアの拡大処 理、マイクロポアの封孔処理、及び親水性化合物を含有 する水溶液に浸漬する表面親水化処理などを適宜選択し て行うことができる。上記親水化処理のための好適な親 水性化合物としては、ポリビニルホスホン酸、スルホン 酸基をもつ化合物、糖類化合物、クエン酸、アルカリ金 属珪酸塩、フッ化ジルコニウムカリウム、リン酸塩/無 50 で、400℃で熱間圧延し、連続焼鈍炉中で500℃6

機フッ素化合物などを挙げることができる。

【0068】本発明の支持体としてポリエステルフィル ムなど表面の親水性が不十分な支持体を用いる場合は、 親水層を塗布して表面を親水性にすることが望ましい。 親水層としては、特願2000-10810号に記載 の、ベリリウム、マグネシウム、アルミニウム、珪素、 チタン、硼素、ゲルマニウム、スズ、ジルコニウム、 鉄、バナジウム、アンチモンおよび遷移金属から選択さ れる少なくとも一つの元素の酸化物または水酸化物のコ い。中でも、珪素の酸化物又は水酸化物のコロイドを含 有する塗布液を塗布してなる親水層が好ましい。

【0069】本発明においては、画像形成層を塗布する 前に、必要に応じて、特願2000-143387号に 記載の、例えばホウ酸亜鉛等の水溶性金属塩のような無 機下塗層、又は例えばカルボキシメチルセルロース、デ キストリン、ポリアクリル酸などの含有する有機下塗層 が設けられてもかまわない。又、この下塗層には、前記 赤外線吸収色素を含有させてもよい。

【0070】〔製版及び印刷〕本発明の平版印刷用原板 は熱により画像形成される。具体的には、熱記録ヘッド 等による直接画像様記録、赤外線レーザによる走査露 光、キセノン放電灯などの高照度フラッシュ露光や赤外 線ランプ露光などが用いられるが、波長700~120 0 n m の赤外線を放射する半導体レーザ、YAGレーザ 等の固体高出力赤外線レーザによる露光が好適である。 画像露光された本発明の平版印刷用原板は、それ以上の 処理なしに印刷機に装着し、インキと湿し水を用いて通 常の手順で印刷することができる。また、これらの平版 印刷用原板は、日本特許2938398号に記載されて いるように、印刷機シリンダー上に取りつけた後に、印 刷機に搭載されたレーザーにより露光し、その後に湿し 水および/またはインクをつけて機上現像することも可 能である。また、これらの平版印刷用原板は、水または 適当な水溶液を現像液とする現像をした後、印刷に用い ることもできる。

[0071]

【実施例】以下、実施例により本発明を詳細に説明する が、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0072】支持体の製造例

99. 5%以上のアルミニウムと、Fe 0. 30%、 Si O. 10%, TiO. 02%, Cu O. 013% を含むJIS A1050合金の溶湯を清浄化処理を施 し、鋳造した。清浄化処理には、溶湯中の水素などの不 要なガスを除去するために脱ガス処理し、セラミックチ ューブフィルタ処理をおこなった。鋳造法はDC鋳造法 で行った。凝固した板厚500mmの鋳塊を表面から1 Omm面削し、金属間化合物が粗大化してしまわないよ うに550℃で10時間均質化処理を行った。 次い

0秒中間焼鈍した後、冷間圧延を行って、板圧 0.30 mmのアルミニウム圧延板とした。圧延ロールの粗さを 制御することにより、冷間圧延後の中心線平均表面粗さ RaをO、2μmに制御した。その後、平面性を向上さ せるためにテンションレベラーにかけた。

【0073】次に平版印刷版支持体とするための表面処 理を行った。まず、アルミニウム板表面の圧延油を除去 するため10%アルミン酸ソーダ水溶液で50℃30秒 間脱脂処理を行い、30%硫酸水溶液で50℃30秒間 中和、スマット除去処理を行った。

【0074】次いで支持体と画像形成層の密着性を良好 にし、かつ非画像部に保水性を与えるため、支持体の表 面を粗面化する、いわゆる、砂目立て処理を行った。1 %の硝酸と0.5%の硝酸アルミを含有する水溶液を4 5℃に保ち、アルミウェブを水溶液中に流しながら、間 接給電セルにより電流密度20A/dm²、デューティ 一比1:1の交番波形でアノード側電気量240C/d m²を与えることで電解砂目立てを行った。その後10 %アルミン酸ソーダ水溶液で50℃30秒間エッチング 処理を行い、30%硫酸水溶液で50℃30秒間中 和、スマット除去処理を行った。

【0075】さらに耐摩耗性、耐薬品性、保水性を向上 させるために、陽極酸化によって支持体に酸化皮膜を形 成させた。電解質として硫酸20%水溶液を35℃で用 い、アルミウェブを電解質中に通搬しながら、間接給電 セルにより14A/dm²の直流で電解処理を行うこと で2.5g/m²の陽極酸化皮膜を作成した。この後印 刷版非画像部としての親水性を確保するため、シリケー ト処理を行った。処理は3号珪酸ソーダ1.5%水溶液 を70℃に保ちアルミウェブの接触時間が15秒となる 30 よう通搬し、さらに水洗した。Siの付着量は10mg /m²であった。以上のように作製した支持体(1)の 中心線表面粗さRaは0.25μmであった。

【0076】次に、エポキシ基を有する化合物を含有す る微粒子(以下、単に微粒子と略称する)、及びエポキ シ基を有する化合物を内包するマイクロカプセル(以 下、単にマイクロカプセルと略称する) について述べ る。

【0077】微粒子(1)の合成例

油相成分としてエピコート1004(油化シェルエポキ 40 シ (株) 製エポキシ樹脂) 6.0g、赤外線吸収色素 (本明細書記載のIR-26) 1.5g、酸前駆体(本 明細書記載のA-10) 0.5g、及びアニオン界面活 性剤パイオニンA-41C (竹本油脂(株)製) 0.1g を酢酸エチル18.0gに溶解した後、水相成分のポリ ビニルアルコール (クラレ (株) 製PVA205) 4% 水溶液36.0gに混合し、ホモジナイザーで1000 Orpmで10分間乳化分散させた。その後、水を24 g追加し、60℃で90分間攪拌しながら、酢酸エチル を蒸発させた。得られた微粒子分散液の固形分濃度は1 50 イソシアナートとの付加体(武田薬品工業製タケネート

2. 5 重量%であった。また平均粒径は 0. 2 2 μmで あった。

【0078】微粒子(2)の合成例

油相成分としてビスフェノールAジグリシジルエーテル 3. 0g、ベンジルメタクリレート/2ーヒドロキシメ チルメタクリレート/メタクリル酸モル比60/20/ 20共重合体(重量平均分子量3万)3.0g、赤外線 吸収色素(本明細書記載の【R-26) 1. 5g、酸前 駆体 (本明細書記載のA-10) 0.5g、及びパイオ 10 ニンA-41C、0.1gを酢酸エチル18.0gに溶 解した後、水相成分のPVA205の4%水溶液36. 0gに混合し、ホモジナイザーで10000 г р m で1 0分間乳化分散させた。その後、水を24g追加し、6 0℃で90分間攪拌しながら、酢酸エチルを蒸発させ た。得られた微粒子分散液の固形分濃度は13.0重量 %であった。また平均粒径は0.18 µmであった。

【0079】微粒子(3) (酸前駆体が微粒子内にない もの)の合成例

酸前駆体の添加をしなかった以外は微粒子(2)の合成 例と全く同様にして微粒子分散液を合成した。固形分濃 度は13.5重量%、平均粒径は0.25μmであっ

【0080】微粒子(4)(赤外線吸収色素を微粒子中 に含まないもの)の合成例

赤外線吸収色素の添加をしなかった以外は微粒子(2) の合成例と全く同様にして微粒子分散液を合成した。固 形分濃度は13.5重量%、平均粒径は0.30μmで あった。

【0081】微粒子(5)の合成例

微粒子(1)の合成例の酸前駆体A-10を酸前駆体A -6に代えた以外は微粒子(1)の合成例と全く同様に して微粒子分散液を合成した。固形分濃度は13.5重 量%、平均粒径は0.32μmであった。

【0082】微粒子(6)(エポキシ化合物を含まない 比較用微粒子)の合成例

油相成分としてアリルメタクリレート/メチルメタクリ レートコポリマー(共重合モル比70/30、重量平均 分子量15000) 6.0g、赤外線吸収色素(本明細 書記載のIR-26)1.5g、酸前駆体(本明細書記 載のA-14) 0.5g、及びパイオニンA-41C 0.1gを酢酸エチル18.0gに溶解した後、水相成 分のPVA205の4%水溶液36.0gに混合し、ホ モジナイザーで10000грmで10分間乳化分散さ せた。その後、水を24g追加し、60℃で90分間攪 拌しながら、酢酸エチルを蒸発させた。得られた微粒子 分散液の固形分濃度は13.5重量%であった。また平 均粒径は0.2μmであった。

【0083】マイクロカプセル(1)の合成例 油相成分としてトリメチロールプロパンとキシリレンジ

D-110N、マクロカプセル壁材) 40g、 2 官能エポキシ化合物(本明細書記載のM-15) 10g、スミエポキシESСN-195 XHH(住友化学(株)製ノボラック型エポキシ樹脂) 10g、赤外線吸収色素(本明細書記載の1R-26) 1.5g、酸前駆体(本明細書記載のA-10) 0.5g、パイオニンA41C0. 1g を酢酸エチル60gに溶解した。水相成分とてPVA205の4%水溶液120g を調製した。油相成分及び水相成分をホモジナイザーを用いて10000 rpmで10分間乳化した。その後水を40g 添加し、室温で30分さらに40℃で3 時間攪拌した。このようにして得られたマイクロカプセル液の固形分濃度は23.0 重量%であり、平均粒径は 0.35μ mであった

【0084】マイクロカプセル(2)の合成例油相成分としてタケネートD-110N 40g、レソルシンジグリシジルエーテル10g、メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル共重合体(共重合モル比50/50、重量平均分子量20000)10g、ポリーp-ヒドロキシスチレン(重量平均分子量2300)10g、赤外線吸収色素(本明細書記載のA-10)0.5g、及びパイオニンA41C 0.1gを酢酸エチル60gに溶解した。水相成分としてPVA205の4%水溶液120gを調製した。油相成分及び水相成分をホモジナイザーを用いて10000rpmで10分間乳化した。その後水を40g添加し、室温で30分さらに40℃で3時間攪拌した。このようにして得られたマイクロカプセル液の固形分濃度は25.0重量%であり、平均粒径は0.30μmであった。

【0085】マイクロカプセル(3)の合成例

画像形成層塗布液(1)

水100g微粒子又はマイクロカプセル (固形分換算で)5 g親水性樹脂 (表1に記載のもの)0.5 g

30

*

[0088]

[0089]

画像形成層塗布液 (2) (画像形成層マトリックス中に赤外線吸収色素を含有)

水100g微粒子又はマイクロカプセル(固形分換算で)5g親水性樹脂(表1に記載のもの)0.5g赤外線吸収色素(本明細書に記載のIR-11)0.5g

[0090]

画像形成層塗布液 (3) (画像形成層マトリックス中に酸前駆体を含有)

水95gメタノール5g微粒子又はマイクロカプセル(固形分換算で)5g親水性樹脂(表1に記載のもの)0.5g酸前駆体(本明細書に記載のA-13)0.5g

[0091]

画像形成層塗布液(4)

*マイクロカプセル(2)の合成例の酸前駆体A-10を酸前駆体A-6に代えた以外はマイクロカプセル(2)の合成例と全く同様にして微粒子分散液を合成した。このようにして得られたマイクロカプセル液の固形分濃度は28.5重量%であり、平均粒径は0.40μmであった。

【0086】マイクロカプセル(4)(エポキシ化合物 を含まない比較用)の合成例

【0087】実施例1~10及び比較例1~4

上記製造例で得た支持体上に、合成例の微粒子(1)~(6)及びマイクロカプセル(1)~(4)から選ばれた微粒子成分を含有する下記の組成よりなる画像形成層塗布液(1)~(4)を、表1に示した組み合わせで調整した後、バー塗布し、オーブンで80 $^{\circ}$ 90秒の条件で乾燥し、画像形成層の乾燥塗布量1.0g/ $^{\circ}$ 0平版印刷用原板を作製した。

33 85g 水 1-メトキシー2-プロパノール 15 g マイクロカプセル (固形分換算で) 5 g 親水性樹脂(表1に記載のもの) 0.5g

【0092】このようにして得られた平版印刷用原板 を、水冷式40W赤外線半導体レーザーを搭載したCr eo社製Trendsetter3244VFSにて、 出力9W、外面ドラム回転数210rpm、版面エネル ギー100mJ/m²、解像度2400dpiの条件で 露光した後、現像処理することなく、ハイデルベルグ社 10 【表 1】

*供給した後、インキを供給し、さらに紙を供給して印刷 を行った。その結果、全ての印刷用原板について問題な く機上現像することができ、印刷可能であった。各印刷 用原板の印刷可能枚数を表1に示した。

[0093]

製印刷機SOR-Mのシリンダーに取り付け、湿し水を*

表1:実施例1~10及び比較例1~4

	·	10/2012011		
	画像形成層 塗布液 の種類	微粒子又は マイクロカブ セルの種類	親水性樹脂 の種類	印刷可能 枚数
実施例 1	(1)	微粒子 (1)	PAA	25,000
実施例 2	(1)	微粒子 (1)	PVP	20,000
実施例3	(1)	微粒子 (2)	PAA	30,000
実施例4	(1)	微粒子(3)	PAA	15,000
実施例 5	(3)	微粒子 (4)	PAA	15,000
実施例 6	(2)	微粒子 (5)	PAA	20,000
実施例7	(4)	マイクロカフ°セル (1)	PAA	20,000
実施例8	(4)	マイクロカフ°セル (1)	PVP	15,000
実施例 9	(4)	マイクロカフ°セル(2)	PAA	25,000
実施例 10	(4)	マイクロカフ°セル (3)	PAA	20,000
比較例1	(1)	微粒子 (6)	PAA	10,000
比較例2	(1)	微粒子 (6)	PVP	8,000
比較例3	(4)	717077° th (4)	PAA	8,000
比較例4	(4)	マイクロカフ° セル (4)	PVP	10,000

【0094】表1で、PAAはポリアクリル酸(重量平 (重量平均分子量1.0万)を表す。

【0095】上記結果のように、エポキシ基を有する微 粒子又はエポキシ基を有する化合物を内包したマイクロ カプセルを用いた平版印刷用原板は、版面エネルギー1 OOm J / m²という高感度条件でも十分高耐刷である ことが分かった。又、赤外線吸収色素又は酸前駆体は、 微粒子又はマイクロカプセル中に添加した平版印刷用原

板の方が、微粒子又はマイクロカプセル外に入れたもの 均分子量2.5万)、PVPはポリビニルピロリドン 40 より高耐刷であった。更に、親水性樹脂としては、エポ キシ基と反応する基を有するものを用いた平版印刷用原 板の方が高耐刷性を示した。

[0096]

【発明の効果】本発明によれば、デジタル信号に基づい た走査露光による製版が可能であり、良好な機上現像性 を有し、しかも、高感度で高耐刷の平版印刷用原板を提 供できる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷ G 0 3 F	7/004 7/032 7/09	識別記号 514 501	F I G 0 3 F	7/004 7/032 7/09	テーマコート*(参考) 5 1 4 5 0 1
F ターム(参考 ・	ADO1 CC20 2H096 AAO7 EA04 2H114 AAO4	AA01 AA12 AB03 BE00 BE07 CB43 DA10 DA18 FA10 AA08 BA16 BA20 AA22 AA24 BA01 DA25 DA43 DA51	CB51 CA03 BA05		-

DA55 DA59 DA74 EA01 EA03